TONER COMPOSITION FOR ELECTROPHOTOGRAPHY

Patent number: JP4070765
Publication date: 1992-03-05

Inventor: YAMADA NOBUO; TAKEUCHI HIDEJI; TSUTSUI FUJIO

Applicant: ARAKAWA CHEM IND

Classification:

- international: G03G9/087

- european:

Application number: JP19900185108 19900711 Priority number(s): JP19900185108 19900711

Report a data error here

Abstract of JP4070765

PURPOSE:To contrive the improvements in an antiblocking property, resistance to the offset property, a cold temp. fixing property and the pulverizing property at the toner manufacturing by using a specified non-linear crosslinked type polyester resin as a binder. CONSTITUTION:The binder resin is consisting of (a) a divalent alcohol as an alcoholic component, as acid components, (b) 7-60 mol% rosin group for the total acid components, (c) 3-50 mol% 4-10C of an unsaturated dicarboxylic acid or an alkyl ester thereof, and (d) 10-90 mol% other dicarboxylic acids or alkyl esters thereof. The non-linear crosslinked type polyester resin having 80-180 deg.C of a softening point, 40-80 deg.C of a glass transition temp. and 5-90 wt% as a tetrahydrofurane insoluble contents is sued as the binder resin. Thus the antiblocking property, resistance to the offset property, the cold temp. fixing property and the pulverizing property of the toner is improved.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

19 日本国特許庁(JP)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-70765

®Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成 4年(1992) 3月5日

G 03 G 9/087

7144-2H G 03 G 9/08

3 3 1

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全10頁)

60発明の名称 電子写真用トナー組成物

②特 願 平2-185108

②出 願 平2(1990)7月11日

@発明者山田信夫大阪府大阪市城東区今福南3丁目4番33号 荒川化学工業

株式会社研究所内

⑩発 明 者 竹 内 秀 治 大阪府大阪市城東区今福南3丁目4番33号 荒川化学工業

株式会社研究所内

⑫発 明 者 筒 井 富 士 男 大阪府大阪市城東区今福南3丁目4番33号 荒川化学工業

株式会社研究所内

明細書

- 注明の名称電子写真用トナー組成物
- 2 特許請求の範囲

1. バインダー樹脂に着色剤を分散せしめてなる 電子写真用トナーにおいて、バインダー樹脂と して、

(2) 静成分が、全酸成分に対し、ロジン類 (b)

- (1) アルコール成分が2価アルコール (a)
- 7~60モル%、炭素数 4~10の不飽和ジカルボン酸またはそのアルキルエステル (c) 3~50モル%、およびその他のジカルボン酸またはそのアルキルエステル (d) 10~90モル% からなり、その軟化点が80~180 ℃、ガラス転移点が40~80℃、テトラヒドロフラン不溶分が 5~90重量%である非線状架橋型ポリエステル樹脂をパインダーとして使用してなることを特徴とする電子写真用トナー組成物。
- 3 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、電子写真用トナー組成物に関する。 更に詳しくは、樹脂バインダーとして特定の架橋 構造を有する非線状ポリエステル樹脂を含有してなり、トナー製造時の粉砕性が良好であること、 更には低温定着性、耐オフセット性、耐ブロッキ ング性、耐塩ビ性などの諸物性に優れることを特 徴とする電子写真用トナー組成物に関する。

[従来の技術]

従来、電子写真法として種々の方法が知られているが、一般的な方法として光導電性物質を利用し各種の手段により感光体上に電気的潜像を形成させ、ついでかかる潜像をトナーを用いて現像し、必要に応じ紙などの画像支持体上に転写したのち、加熱、加圧あるいは溶剤などにより定着させ、画像をうる方法がある。

最近になって複写作業の効率化をはかるため高速定着性が要求されるようになってきており、これに対処すべく定着方式としては加熱ローラー方式が一般的に採用されている。高速定着化の要請から、トナーの低温定着性が要求されるため、例

えばバインダー樹脂の軟化点を低下させる方法が 検討されている。しかしながら、該方法による場合には、トナーの耐ブロッキング性の低下もさる ことながら、特にトナーが加熱ローラーに付着す るという、いわゆるオフセット現象の発生が重要 問題となっている。そのためこれらの問題点を解 決することのできるトナー用バインダー樹脂の開 発が望まれている。

しえなかった。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は、トナーの耐ブロッキング性や耐オフセット性並びに低温定着性の相反する両者性能を同時に満足し、しかもトナー製造時の粉砕性に優れた安価なポリエステル系電子写真用トナーを提供することにある。

[問題点を解決するための手段]

本発明者は、前記課題を解決するために、樹脂組成はもちろん、その軟化点、ガラス転移点、溶媒不溶分含有量などの物理恒数についても着目と鋭意検討を行なった結果、特定の非線状架橋型がリエステル樹脂を使用することにより、前記課題を悉く解決しうるという驚くべき事実を見い出した。本発明は該事実に基づき初めて完成されたものである。

すなわち本発明は、

バインダー樹脂に着色剤を分散せしめてなる電子写真用トナーに組成物おいて、バインダー樹脂として、

が得られることが特開昭 57-109825 号公報に記載されている。しかし、該発明により得られるトナーはいずれも、耐オフセット性に優れるものの低温定着性は必ずしも良好ではない。

一方、ポリエステル樹脂のアルコール成分として、アルキレングリコールとエーテル化ジフェおールを併用する例が、特開平1-155360号公報等に開示されている。とが特開平1-267661号の発明では、トナーの粉砕性に、また特開平1-267661号の発明では、レングリコールを主体と関コールとして特にエチレングリコールを主体と関コールとして特にエチレングリコールを主体と関ロがあるものが、アルキング性は充分満足した場合には、得られるポリンが低く分割により、18というではない。

また、近時当業界において、トナーの経済性も 重要視されるようになり、安価なトナーバインダ ーの提供が要望されているが、従来のトナーバイ ンダーを使用した場合には必ずしも該要求を満足

- (1) アルコール成分が2価アルコール(a)
- (2) 酸成分が、全酸成分に対し、ロジン類(b)

7~60モル%、炭素数 4~10の不飽和ジカルポン酸またはそのアルキルエステル (c) 3~50モル%、およびその他のジカルボン酸またはそのアルキルエステル (d) 10~90モル% からなり、その軟化点が80~180℃、ガラス転移点が40~80℃、テトラヒドロフラン不溶分が 5~90重量% である非線状架橋型ポリエステル樹脂をパインダーとして使用してなることを特徴とする電子写真用トナー組成物に係る。

以下、本発明の構成につき更に詳述する。

本発明において、バインダー樹脂であるポリエステル樹脂に使用される2価アルコール成分(a)としては、特に制限はされず各種公知のものを適宜に選択使用することができ、選択にあたっては得られるポリエステル樹脂の軟化点、Tgなどを考慮すればよい。該2価アルコール成分としては、例えばエーテル化ジフェノール類、エチレングリコール、トリエチレング

リコール、1.2-ブロビ レングリコール、1.3-ブロビレングリコール、1.2-ブタンジオール、1.3-ブタンジオール、1.4-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、1.6-ヘキサンジオールなどのアルキレングリコールおよびポリアルキレングリコールが挙げられ、これらは単独でまたは適宜に組み合わせて使用することができる。

なお、前記エーテル化ジフェノール類とは、ビスフェノールAとエチレンオキシドもしくはプロビレンオキシドを付加反応させてえられるジオールであり、該アルキレンキシドの平均付加モル数はビスフェノールA 1モルに対して 2~16モルとなるものを好適に使用できる。

前記多価アルコールの種類およびそれらの使用量は特に制限はなく、得られる樹脂の性能を考慮し適宜選択すれば足りる。通常は、多価アルコールの全使用量は酸成分である (b) 成分、 (c) 成分および (d) 成分の使用合計量に対してモル比で0.70~1.3 程度、好ましくは 0.8 ~1.2 の範囲とされる。

ダー反応における反応性を考慮すれば、不均的における反応性を考慮すれば、本発明においる方としてなどの変性ロジンなが、ないがある。 はないがの 性能を ないがん でいい を と ころで かい を と し で い で と が で の と と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を と で で か を を と で で か を を と で で か を を と で で か を を と で で か を を を き か に な で な な い る が 、 後 述 の 理 由 か ら か な い さ れ な い 。

このうち前者の脂肪族モノカルボン酸を使用した場合には、得られるバインダー樹脂のTgが過度に低下するためトナーの耐ブロッキング性の低下を来す不利がある。また後者の脂環族または芳香族モノカルボン酸を使用した場合には、それらの昇華性が概して大きいため、バインダー樹脂製造時に反応管が閉塞するなどの危険性が高く、更に

なお、エーテル化ジフェノー。ル類の使用は必須ではないが、エーテル化ジフェノール類を使用する場合には全アルコール成分に対し 3~35モルを程度、好ましくは 5~25% モルである。該使用量が 3モル 3 未満の場合にはパインダー樹脂の強靭性が過度に低くなる傾向があり、また35モルをを動える場合にはパインダー樹脂の強靭性が強くなりすぎるため、トナー製造時の粉砕性が低下したり、樹脂コストが高くなる傾向がある。

本発明において、バインダー樹脂の酸成分とは、エステル化またはエステル交換反応によりエステルのカルボン酸単位を構成しうる化合物の総称であり、例えばカルボン酸、カルボン酸無水物、カルボン酸のアルキルエステルなどが含まれる。

該酸成分のうち前記(b) 成分として、モノカルボン酸であるロジン類を使用することが必須とされる。ロジン類としては、ガムロジン、ウッドロジン、トール油ロジンのごとき天然ロジンが挙げられる。後述する(c) 成分とのディールス・アル

は得られるバインダー樹脂組成におけるアルコール成分と酸成分の比率が仕込み時のそれらと異なる結果となり、目標恒数のバインダー樹脂を収得し難く、いわゆるロット振れの原因となる不利がある。

子量側に大きく分布が広がったパインダー問話がおったがなったとができる。更には後述する (c) 成りたのディールス・アルダー 反応により 3 価ののルンとのディールス・サー 反応により 3 価ののルンとしても機能するかがない、 最初で のはないのでである。要がなく、 経済性の点でもとの優位性が認められる。

前記(c) 成分である炭素数 4~10の不飽和ジカ

酸、コハク酸、アジビン酸、セバチン酸、ダイマー酸、アルケニルコハク酸など、またはこれらに対応する酸無水物、アルキルエステルがあげられる。ジカルボン酸の使用量は全酸成分に対して10~90モル%程度、好ましくは15~90モル%とされる。

 ルボン酸、メサコン酸、シトラコン酸、イタン酸、メサコン酸、シトラコン酸に対応でする酸 に対応に対応に対応に対応に対応に対応に対応に対応に対応に対応が、フマル酸、フマル酸、これのの酸無水物、フマル酸、フマル酸、これのの酸に対応に対応に対応がある。 (c) 成分とのディールス・アルダー 反応性を考慮して 3~50モルルの 使用量は 5~40モルル とされる バイン や 度 成分には 5~40モルル とされる バイン と で れる が が の 保 情性 が 低 く な りトナーの 耐 オ フセット性 が 低 下 する・また 50モル な を 越 え る に は Tgが 上 が ら ず 耐 ブロッキング性 が 低下する た めいずれ も 好ましくない。

前記(d) 成分であるジカルボン酸としては、オルソフタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、エンドメチレンテトラヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル酸、メチルテトラヒドロフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、メチルヘキサヒドロフタル

橋成分としてグリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールブロパン、ペンタエリスリトール、ソルビトールなどの3価以上の多価アルコールを必須構成のと使用されているが、これらを使用して得られるポリエステル樹脂はトナー化時に架橋構造が切断し場く、そのためトナーの耐オフセット性が低下する不利がある。

本発明においてバインダーとして用いるポリエ ステル樹脂の製造方法としては、(1)前記多価ア ルコール成分(a) および前記各酸成分((b)、(c)、 (d))を、それぞれ前記使用量範囲内で同時仕込み し、有機スズ系化合物などの反応触媒の存在下ま たは不存在下に加熱反応させる方法、(2) 前記 (a) 成分、(c) 成分および(d) 成分の全盤、また は該成分の各一部をエステル化および/またはエ ステル交換反応させ、ついで(b) 成分の全量また は一部を添加して150~240℃程度で 5分~10時 間程度の条件下にディールス・アルダー付加反応 およびエステル化反応させた後、残余の各成分を 添加して更に加熱化反応させる方法、(3) 前記 (a) 成分および(b) 成分の全量または該成分の各 一部をエステル化反応させた後、 (c) 成分および (d) 成分の全量または該成分の各一部を添加して 150 ~240 ℃程度で 5分~10時間程度の条件にて ディールス・アルダー付加反応およびエステル化 反応させた後、ついで残余の各成分を添加して更 に加熱反応させる方法、(4) 前記(b) 成分と(c)

、成分をあらかじめディールス、ネの成分を添加している。 させ、該付加物を得た後、残余の成分を添加して 反応させる方法などを適宜に採用できる。し間できる。 ながら、目的物である架橋型ポリエステル樹脂を 得るための反応制御の容易性、反応時間などを考 慮した場合には前記(2)、(3)の方法が好ましい。前記(1)、(4)の方法による場合には架橋 が進行しにくいため反応時間が増大する傾向が ある。

上記反応を採用する場合には、溶媒の有無にかかわらず、収率よく目的とするパインダー樹脂をうることができるが、反応時の生成水をスムエスに留出させるために、たとえばトルをスエン・キシレンなどの治域を使用することもできる。前に生成が、の応用触媒を使用することもできる。前に生成物の応方法において適宜決定されるが、通常は150~300 で程度で 5~50時間程度とすればよい。

上記のようにして、本発明のポリエステル樹脂

を容易に得ることができる。なお、反応の終点 は、生成樹脂の酸価、テトラヒドロフランに対す る不溶分含有率、ゲルパーミエーションクロマト グラムまたは軟化点などを測定することにより適 **宜決定すればよい。上記のようにして調製される** バインダー樹脂の物理恒数としては、軟化点が80 ~ 180 ℃、Tgが 40~ 80℃、テトラヒドロフランに 対する不溶分含有率が 5~90重量%の範囲である ことが必須とされる。上記設定値に満たない場合 には、耐ブロッキング性および耐オフセット性が 低下し、また上記設定値を越える場合には、低温 定着性が低下するため、いずれも好ましくない。 なお、本明細書においては、軟化点とは、フロー テスターでピストンが 4mm針入した時の温度をい い、またTgとは示差走査型熱量計(DSC)による測 定でのショルダー値をいうものとする。

また、本発明においてパインダー樹脂の酸価は、通常 5~30mg K O H/g 、 好ましくは 10~ 25mg K O H/g とされる。酸価が 5mg K O H/g未満の場合には トナーの帯電量が低くなるため、一般に充分な画 像濃度が得られない。また、30mg KOH/g を越える場合には環境安定性としての高湿度における帯電特性が低下するため好ましくない。同様に環境安定性の点から見て、樹脂の水酸基価は、通常40mg KOH/g 以下とするのがよい。

しかして本発明の電子写真用トナーは、前記パインダー樹脂を使用することが必須とされるが、本発明においては、前記パインダー樹脂以外の構成成分として、着色剤、ワックス、荷電制御剤、磁性物質、有機多価金属化合物などを適宜配合することができる。

本発明において使用する着色剤としては、従来公知のものをそのまま使用できる。例えば、カーボンブラック、ニグロシン染料、アニリンフルー、カルコオイルブルー、クロムイエロー、メテフトラマリンブルー、フタロシアニンブルー、スマウンガル、モナストラルレッドなどがあげ、れる。着色剤の使用量は適宜決定すればよい

通常はバインダー樹脂 100 重量部に対して 1~20 重量部程度とされる。

ワックスとしては、ポリエチレン、ポリブロピレン、エチレンープロピレン共重合体、エチレンー酢酸ビニル共重合体、高級脂肪酸エステル類、アルキレンビス脂肪酸アミド類、フッ素樹脂、シリコーン樹脂などを例示できる。

荷電制御剤としては、負の荷電制御剤と正の荷電制御別とがある。前者の具体例としてオリエントロンS-34(オリエントロンS-34(オリエントロンS-34(オリエントロンS-34(オリエント化学社製)、アイゼンスピロンブラックTRH(保土ケ谷化学社製)をである。後者の具体例としては、エオインとを例示できる。後者の具体例としては、エオインとを例示できる。のはからリンベースEX、オオフント化学社製)、その他トリフェニルメタンスエント化学社製)、その地化合物などを挙げることができる。

磁性物質としては、例えば、鉄、マンガン、ニ

明において、有機多価金属化合物の使用量は、ボリエステル樹脂に対して、0.2~4 重量% が好ましい。

[事施例]

以下、製造例、実施例および比較例をあげて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。

製造例 1

情神機、温度計、冷却管および蒸留塔を備えた 反応容器に、ポリオキシブロピレン (2・2)・ビス (4・ヒドロキシフェニル) ブロバン 702・4 g (2・0モル)、エチレングリコール 363・4 g (5・9 モル)、1・2・プロピレングリコール 148・5 g (2・0モル)、テレフタル酸ジメチル 757・8 g (3・9モル) およびジブチルスズオキサイド 0・5 g を仕込み、チッ素気流下 170~ 230℃で生成メタ ノールを系外へ留去しながら 5時間エステル交換 反応させた。ついで、イタコン酸 193・7 g (1・5 モル)を仕込み、200 ℃で約4 時間反応させた。 酸価が5 以下になったところでガムロジン 954・2 。ッケル、コバルト、クロムなどの金属粉、フェライト、マグネタイトなどの鉄合金やコバルト、ニッケル、マンガンなどの合金あるいは化合物、その他の公知の強磁性材料を挙げることができる。

本発明のポリエステル樹脂をパインダー樹脂と して使用すれば、前記のように各種要求性能を満 足しうるが、要すれば有機多価金属化合物を配合 することにより一層耐オフセット性を向上せしめ ることができる。該化合物は、ポリエステル中の カルポキシル基と反応しうるものであり、例えば 酢酸マグネシウム、酢酸カルシウム、塩基性酢酸 アルミニウム、ステアリン酸カルシウム、ステア リン酸亜鉛など:アルミニウムイソブロポキシ ド、アルミニウム -n- ブトキシドなど: アルミニ ウムアセチルアセトナート、ニッケルアセチルア セトナート、鉄アセチルアセトナートなどのキレ ート化合物:その他サリチル酸亜鉛、サリチル酸 クロムなどの各種金属錯体があげられる。中で も、アセチルアセトン金属錯体、サリチル酸金属 錯体は架橋反応が顕著であるため好ましい。本発

g (2 . 8 モル) を仕込み 2 2 0 ℃で約 3 時間ディールス・アルダー反応を行った。その後、テレフタル酸 4 0 1 . 3 g (2 . 4 モル) を仕込み 2 5 0 ℃で反応させた。酸価が約 1 5 m g K O H / g に達した時点で、反応を止め、ステンレス製バットに取り出した。

得られたパインダー樹脂の軟化点、Tg、酸価、水酸基価、テトラヒドロフラン (THF) 不溶分はそれぞれ順に 160℃、65℃、15mg KOH/g 、25mg KOH/g 、65%であった。なお、軟化点はフローテスター(島津製作所製、CFT-500))で測定したばあいであって 4mm針入時の温度で表し、Tgは DSC 法おいであって 4mm針入時の温度で表した。酸価おおび水酸基価は、JIS K0070に準じて測定した。また、THF 不溶分は以下のソックスレー樹脂1gをおよた、THF 不溶分は以下のソックスレー樹脂1gをおよた。円筒型遮紙にパインダー樹脂1gをおよび50m1のTHF を入れ24時間放置し膨潤させた。砂%でTHF 遠流下に12時間抽出を行い、遮紙上の残済よりゲル分率を求めた。

製造例 2

攪拌機、温度計、冷却管および蒸留塔を備えた

反応容器に、ポリオキシブロビレン(2.2)-ビス(4 - ヒドロキシフェニル) プロバン 702.4 g (2.0 モル)、エチレングリコール 363.4 g(5.9 モ ル)、1.2-プロピレングリコール 148.5 g (2.0 モル)、テレフタル酸ジメチル 757.8 g(3.9 モ ル)およびジブチルスズオキサイド 0.5g を仕込 み、チッ素気流下 170~ 230℃で生成メタノール を系外へ留去しながら 5時間エステル交換反応さ せた。ついで、ガムロジン 954.2g(2.8 モル) を仕込み、 250 ℃で約5 時間反応を行い、酸価が 5 m g K O H / g 以下になった時点で 170 ℃まで冷却 し、イタコン酸 193.7 g(1.5 モル)を仕込み 200 ℃で約2 時間ディールス・アルダー反応を行 った。酸価が 5mgKOH/g 以下になった時点で、テ レフタル酸 401.3 g(2.4 モル)を仕込み250 ℃ で反応させた。酸価が約15mgKOH/g に達した時点 で、反応を止め、ステンレス製バットに取り出し た。得られたバインダー樹脂の恒数の測定結果は 第1表に示す。

製造例3~8

KOH/g に達した時点で、反応を止め、ステンレス 製バットに取り出した。得られたバインダー樹脂 の恒数の測定結果は第1表に示す。

比較製造例 2

推拌機、温度計、冷却管および蒸留塔を備えた 反応容器に、エチレングリコール 825.1 g、テレフタル酸ジメチル 1290.6 g およびジブチルスズオキサイド 0.5g を仕込み、チッ素 気流しながら 5時間エステル交換 反応させた。 ついで生成メタノールを系外へ留きしながら 5 でまる でない 交換 反応させた。 トリメリット酸 324.2 g がテレフタル酸 410.1 gを仕込み250 ℃で反反で ひテレフタル酸 410.1 gを仕込み250 ℃で反反で た。 酸価が約 15mg KOH/g に 違した 時点で、 優 を止め、 ステンレス 製バット に取り出まる に がインダー樹脂の 恒数の 測定結果は第1表に 示す。

比較製造例3

充填塔付きフラスコに、テレフタル酸 0.9モルエチレングリコール 0.85 モル、ピスフェノールA-エチレンオキサイド付加物 0.5モル、グリセ

。 バインダー樹脂の原料の種類およびそれらの使用量を第1表に示すごとく変えた他は、製造例1とほぼ同様に反応を行ない各種バインダー樹脂を得た。 得られたバインダー樹脂の恒数の測定結果は第1表に示す。 なお、第1表中の使用原料のうち、アルコール成分および酸成分の使用量は、それぞれ類に全アルコール成分100 モル部、全酸成分100 モル部に対するモル部で表す。

比较製造例 1

攪拌機、温度計、冷却管および蒸留塔を備えた 反応容器に、ポリオキシブロビレン (2・2) - ビス (4・ヒドロキシフェニル) ブロパン 1479・2 g、 エチレングリコール 382・6 g、テレフタル酸ジメ チル 598・4 gおよびジブチルスズオキサイド 0・5 g を仕込み、チッ素気流下 170~ 230℃で生成メ タノールを系外へ留去しながら 5時間エステル交 換反応させた。ついで、フマル酸 170・2 gを仕込み、200 ℃で約4 時間反応させた。酸価が 5mg KOH/g 以下になったところで、テレフタル酸 869

リン 0.1モルおよび不均化ロジン 0.2モルを仕込み、n-ブチルスズオキサイドを触媒として180 ~250 ℃で攪拌下に反応させた。

留出水が出なくなった時点で重縮合触媒として三酸化アンチモンを加え、充填塔をはずし、1 mm Hgの減圧下に脱グリコールしながら重縮合し、グリコールの留出の止まった時点で反応を終了した。得られたパインダー樹脂の恒数の測定結果は第1表に示す。

比較製造例 4

た填塔付きフラスコに、テレフタル酸 0.9モル、エチレングリコール 0.6モル、ビスフェノール A - エチレンオキサイド付加物 0.5モルを仕込み、n-ブチルスズオキサイドを触媒として180 ~250 ℃で攪拌下に反応させた。

留出水が出なくなった時点で不均化ロジン 2モルを仕込んで 1 時間反応を続け、さらにベンジルアルコール 0.3モルを仕込んで 1 時間反応させた。充填塔をはずし、100 mmHgに減圧し、未反応物を追い出し、反応を終了した。得られたパイン

ダー樹脂の恒数の測定結果は第1表に示す。

事施例 1

製造例 1 で得られたバインダー樹脂 92 部、カーボンブラック MA#100 (三菱化成(製) 4 部およびピスコール 550P (三洋化成工業(製のボリブロピレンワックス) 4 部をスーパーミキサーで充分混合し、押出機で混練した。

画像濃度 1.5の黒ベタ定着画像を10mm×10mm角の大きさに切り取り、これを市販の塩ピフィルム(DOP 含有率70%)の上に、画像面が接するように重ねる。その上に 2 kg/cm² を荷重し、ついで50 ℃の恒温器中に60時間放置した。評価は塩ピフィルム側に転移した色の状態を目視で判定して行った。

○ 全く転移なし ○ ほとんど転移なし△ わずかに転移 × かなり転移(納砕性)

粉砕機(商品名ロートプレックス、奈良機械御製)で粗粉砕されたトナーを篩いにかけ、42メッシュを通過し、かつ70メッシュを通過しないものを得た。ついでこれをジェットミルにかけた。この時、クリアランスは一定にしておき、ジェット圧のみを変化させ、平均粒径が10μmになるように調節した。粉砕性の評価は粉砕時のジェット圧力の大小により行った。圧力が小さい程、粉砕性が良好であることを示す。

O 圧力 2.0以上~2.5Kg/cm² 未満

(低温定着性)

集色摩耗試験機を用いて、定着画像を300g荷低下にPPC バッドで擦り、摩擦前と後と画像温度をマクベス社製の反射濃度計を用いて測定した。摩擦前の濃度に対する摩擦後の濃度が70%に違するときの定着ローラーの表面温度をもって最低定着温度とし、該定者温度が低いほどトナーの低温定着性が良好であることを示す。

(耐オフセット性)

最低定者温度の測定と同様にして、定着処理を行い、紙の白地部分が汚れ始めたときの定着ローラーの表面温度をホットオフセット発生温度とした。該発生温度が高いほど耐オフセット性が良好であることを示す。

(耐ブロッキング性)

前記現像剤を温度 50℃、相対湿度 50% の条件下の恒温器中に 48時間放置し、室温で放冷後、 凝集の発生の程度で評価した。

〇 良好 × 不良

(耐塩ビ性)

〇 圧力 2.5以上~3.0Kg/cm² 未満

× 圧力 4.0Kg/cm²以上

実施例2~8および比較例1~4

実施例1において、使用バインダー樹脂、着色 剤の種類、それらの組成割合のいずれか少なくと も一種を第2表のように変化させたほかは同様に してトナーを製造し、評価を行った。結果を第2 表に示す。

[以下余白]

第 1 表															
			製 造 例								比較製造例				
			1	2	3	4	5	6	7	8	1	2	3	4	
ポリエ	アルコール成分	BPA (2.2) PO BPA (2.2) EO 1 チレンプリコール 1.2 - プロピレングリコール ネスつチルグリコール プリナレングリコール プリナリン ベンジルアルコール	20 60 20	20 60 20	100	5 65 30	10 10 65 15	10 25 65	80	5 80 15	60	100	35 60 5	35. 7 42. 9 21. 4	
ステ	餕	#4057 不均化057 水素化057	27.6	27.6	18.2	9.5	33.3	46.2	8.7 17.4	18.8		15.8	19.0	69. O	
ル樹脂	成	1932酸 無水7b42酸 1932酸 77k 酸	13.8	13.8	10.9	4.8	25.0	15.4	37.4	7.5	 15. 0				
の原	n	イソフタル 酸 テレフタル 酸ジメチル テレフタル 酸	36.2 22.4	36.2 22.4	23. 2 47. 7	38.2 7.5	35.0 6.7	2.1 36.4	36.5 	20.8 46.8	31.5 53.5	51.8 19.2	81.0	31.0	
#4		無水とリメリット競								6.3		13.2			
1	計画の重数	軟化点(℃) Tg (℃) テトラヒテロフラン 不溶分(%) 酸価 (mgKOH/g) 水酸基価(mgKOH/g)	160 65 65 15 25	168 65 75 18 23	162 62 70 18 20	155 60 50 19 24	168 66 80 18 27	158 65 60 16 27	170 60 80 19 21	163 65 75 16 27	130 51 0 15 20	155 58 60 16 25	150 60 5 0.5.	130 60 0 1 8	

注 ※ アルコール成分、酸成分の仕込量の単位はモル%である。 BPA(2,2)PO: ホリオキシラロセレッ(2,2)-ヒス(4-ヒトロセシフュニル)フロハッ 不均化ロラン: ロッチスR 荒川化学工業瞬製 ホムロシン: 中国産 WW/ルード品

第2表

		実 施 例									比較例				
		1	2	3	4	5	6	7	8	1	2	3	4		
トナー配合	バインダー樹脂の種類	製造例	製造例	製造例	製造例	製造例	製造例	製造例 7	製造例 8	比較製 造例 1	比較製造例2	比較製造例3	比較製造例4		
	その使用量 (部)	92	92	92	92	92	92	92	90	92	95	90	92		
	MA-100 (部) 79ロシアニンブルー (部)	4	4	4	4	4	4	4	4	4	5	7	4		
	ピスコール550P (部)	4	4	4	4	4	4	4	4	4			4		
	7イゼンスピロンブラックTRH (部)								2			2			
۲	最低定着温度(℃)	138	138	140	135	136	130	140	135	125	136	140	140		
+	キットオフセット発生温度(℃)	>250	>250	>250	>250	>250	>250	>250	>250	170	>250	180	170		
1	耐ブロッキング性	0	0	0	0	0	0	0	0	×	×	0	0		
物	耐塩ビ性	0	0	0	0	0	0	0	0	Δ	0	Δ	×		
性	粉砕性	0	0	0	0	0	0	0	0	×	0	0	0		

MA-100(三菱化成樹製、オーチンフラック) ビスコール550P(三洋化成工業樹製、オリフロヒレワックス) 7イモンスヒロンフラックTRH (保土ケ谷化学社製、 注 带電制御剤)

(発明の効果)

本発明の電子写真用トナー組成物は、特定の非線状ポリエステル樹脂をパイング性の間によれば、まり、本発明によれば、ましての耐ブロッキング性、耐なフセットでは、および低温定着性のいずれの性能をもぶった地では、はいいのはであり、特に高速機用あるいはフルカラー用に適する電子写真用トナー組成物がえられるという効果を有する。

さらに本発明に使用される非架橋型ポリエステル樹脂は、高価な架橋成分を使用していないこと、粉砕性が優れるためトナーの生産効率、 収率が大幅に向上するため、 経済性の点でも優れる。

荒川化学工業株式会社